

Enfermedades del sistema nervioso (G00–G99)

Excluye: ciertas afecciones originadas en el período perinatal (P00–P96)
ciertas enfermedades infecciosas y parasitarias (A00–B99)
complicaciones del embarazo, del parto y del puerperio (O00–O99)
enfermedades endocrinas, nutricionales y metabólicas (E00–E90)
malformaciones congénitas, deformidades y anomalías cromosómicas (Q00–Q99)
síntomas, signos y hallazgos anormales clínicos y de laboratorio, no clasificados en otra parte (R00–R99)
traumatismos, envenenamientos y algunas otras consecuencias de causas externas (S00–T98)
tumores [neoplasias] (C00–D48)

Este capítulo contiene los siguientes grupos:

- G00–G09 Enfermedades inflamatorias del sistema nervioso central
- G10–G13 Atrofias sistémicas que afectan principalmente el sistema nervioso central
- G20–G26 Trastornos extrapiramidales y del movimiento
- G30–G32 Otras enfermedades degenerativas del sistema nervioso
- G35–G37 Enfermedades desmielinizantes del sistema nervioso central
- G40–G47 Trastornos episódicos y paroxísticos
- G50–G59 Trastornos de los nervios, de las raíces y de los plexos nerviosos
- G60–G64 Polineuropatías y otros trastornos del sistema nervioso periférico
- G70–G73 Enfermedades musculares y de la unión neuromuscular
- G80–G83 Parálisis cerebral y otros síndromes paralíticos
- G90–G99 Otros trastornos del sistema nervioso

Las categorías con asterisco para este capítulo son las siguientes:

- G01* Meningitis en enfermedades bacterianas clasificadas en otra parte
- G02* Meningitis en otras enfermedades infecciosas y parasitarias clasificadas en otra parte
- G05* Encefalitis, mielitis y encefalomiелitis en enfermedades clasificadas en otra parte
- G07* Absceso y granuloma intracraneal e intrarraquídeo en enfermedades clasificadas en otra parte
- G13* Atrofias sistémicas que afectan primariamente el sistema nervioso central en enfermedades clasificadas en otra parte
- G22* Parkinsonismo en enfermedades clasificadas en otra parte
- G26* Trastornos extrapiramidales y del movimiento en enfermedades clasificadas en otra parte

- G32* Otros trastornos degenerativos del sistema nervioso en enfermedades clasificadas en otra parte
- G46* Síndromes vasculares encefálicos en enfermedades cerebrovasculares
- G53* Trastornos de los nervios craneanos en enfermedades clasificadas en otra parte
- G55* Compresiones de las raíces y plexos nerviosos en enfermedades clasificadas en otra parte
- G59* Mononeuropatía en enfermedades clasificadas en otra parte
- G63* Polineuropatías en enfermedades clasificadas en otra parte
- G73* Trastornos del músculo y de la unión neuromuscular en enfermedades clasificadas en otra parte
- G94* Otros trastornos del encéfalo en enfermedades clasificadas en otra parte
- G99* Otros trastornos del sistema nervioso en enfermedades clasificadas en otra parte

Enfermedades inflamatorias del sistema nervioso central (G00–G09)

G00 Meningitis bacteriana, no clasificada en otra parte

Incluye: aracnoiditis
leptomeningitis
meningitis
paquimeningitis } bacteriana

Excluye: meningoencefalitis bacteriana (G04.2)
meningomielitis bacteriana (G04.2)

- G00.0 Meningitis por hemófilos**
Meningitis debida a *Haemophilus influenzae*
- G00.1 Meningitis neumocócica**
- G00.2 Meningitis estreptocócica**
- G00.3 Meningitis estafilocócica**
- G00.8 Otras meningitis bacterianas**
Meningitis debida a:
 - bacilo de Friedländer
 - *Escherichia coli*
 - *Klebsiella*
- G00.9 Meningitis bacteriana, no especificada**
Meningitis:
 - piógena SAI
 - purulenta SAI
 - supurativa SAI

G01* **Meningitis en enfermedades bacterianas clasificadas en otra parte**

Meningitis (en):

- carbunco (A22.8†)
- enfermedad de Lyme (A69.2†)
- fiebre tifoidea (A01.0†)
- gonocócica (A54.8†)
- leptospirosis (A27.-†)
- listeriosis (A32.1†)
- meningocócica (A39.0†)
- neurosífilis (A52.1†)
- salmonelosis (A02.2†)
- sífilis:
 - congénita (A50.4†)
 - secundaria (A51.4†)
- tuberculosis (A17.0†)

Excluye: meningoencefalitis y meningomielitis en enfermedades bacterianas clasificadas en otra parte (GO5.0*)

G02* **Meningitis en otras enfermedades infecciosas y parasitarias clasificadas en otra parte**

Excluye: meningoencefalitis y meningomielitis en otras enfermedades infecciosas y parasitarias clasificadas en otra parte (GO5.1–GO5.2*)

G02.0* **Meningitis en enfermedades virales clasificadas en otra parte**

Meningitis (debida a):

- adenovirus (A87.1†)
- enterovirus (A87.0†)
- herpes simple (B00.3†)
- herpes zoster (B02.1†)
- mononucleosis infecciosa (B27.-†)
- parotiditis (B26.1†)
- sarampión (B05.1†)
- rubéola (B06.0†)
- varicela (B01.0†)

G02.1* **Meningitis en micosis**

Meningitis (en):

- candidiasis (B37.5†)
- coccidioidomicosis (B38.4†)
- criptococócica (B45.1†)

G02.8* Meningitis en otras enfermedades infecciosas y parasitarias especificadas clasificadas en otra parte

Meningitis debida a:

- enfermedad de Chagas (crónica) (B57.4†)
- tripanosomiasis africana (B56.-†)

G03 Meningitis debida a otras causas y a las no especificadas

Incluye: aracnoiditis
leptomeningitis
meningitis
paquimeningitis } debidas a otras causas y a las no especificadas

Excluye: meningoencefalitis (G04.-)
meningomielitis (G04.-)

G03.0 Meningitis apiógena
Meningitis no bacteriana

G03.1 Meningitis crónica

G03.2 Meningitis recurrente benigna [Mollaret]

G03.8 Meningitis debidas a otras causas especificadas

G03.9 Meningitis, no especificada
Aracnoiditis (espinal) SAI

G04 Encefalitis, mielitis y encefalomielitis

Incluye: meningoencefalitis
meningomielitis
mielitis ascendente aguda

Excluye: encefalomielitis miálgica benigna (G93.3)
encefalopatía:
• SAI (G93.4)
• alcohólica (G31.2)
• tóxica (G92)
esclerosis múltiple (G35)
mielitis:
• necrotizante subaguda (G37.4)
• transversa aguda (G37.3)

G04.0 Encefalitis aguda diseminada
Encefalitis }
Encefalomielitis } postinmunización

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la vacuna.

G04.1 Paraplejía espástica tropical

- G04.2 Meningoencefalitis y meningomielitis bacterianas, no clasificadas en otra parte**
- G04.8 Otras encefalitis, mielitis y encefalomiелitis**
Encefalitis y encefalomiелitis postinfecciosas SAI
- G04.9 Encefalitis, mielitis y encefalomiелitis, no especificadas**
Ventriculitis (cerebral) SAI

G05*

Encefalitis, mielitis y encefalomiелitis en enfermedades clasificadas en otra parte

Incluye: meningoencefalitis y meningomielitis en enfermedades clasificadas en otra parte

- G05.0* Encefalitis, mielitis y encefalomiелitis en enfermedades bacterianas clasificadas en otra parte**
Encefalitis, mielitis o encefalomiелitis (en):
- listeriosis (A32.1†)
 - meningocócica (A39.8†)
 - sífilis:
 - congénita (A50.4†)
 - tardía (A52.1†)
 - tuberculosis (A17.8†)
- G05.1* Encefalitis, mielitis y encefalomiелitis en enfermedades virales clasificadas en otra parte**
Encefalitis, mielitis o encefalomiелitis (en):
- adenovirus (A85.1†)
 - citomegalovirus (B25.8†)
 - enterovírica (A85.0†)
 - herpes simple (B00.4†)
 - herpes zoster (B02.0†)
 - influenza (J10.8†, J11.8†)
 - parotiditis (B26.2†)
 - postvaricélica (B01.1†)
 - rubéola (B06.0†)
 - sarampión (B05.0†)
- G05.2* Encefalitis, mielitis y encefalomiелitis en otras enfermedades infecciosas y parasitarias clasificadas en otra parte**
Encefalitis, mielitis o encefalomiелitis en:
- enfermedad de Chagas (crónica) (B57.4†)
 - naegleriasis (B60.2†)
 - toxoplasmosis (B58.2†)
 - tripanosomiasis africana (B56.-†)
- Meningoencefalitis eosinofílica (B83.2†)

G05.8* Encefalitis, mielitis y encefalomielitis en enfermedades clasificadas en otra parte

Encefalitis en el lupus eritematoso sistémico (M32.1†)

G06 Absceso y granuloma intracraneal e intrarraquídeo

Use código adicional (B95–B97), si desea identificar el agente infeccioso.

G06.0 Absceso y granuloma intracraneal

Absceso (embólico) (de):

- cerebeloso
- cerebral
- encéfalo [cualquier parte]
- otogénico

Absceso o granuloma intracraneal:

- epidural
- extradural
- subdural

G06.1 Absceso y granuloma intrarraquídeo

Absceso (embólico) de la médula espinal [cualquier parte]

Absceso o granuloma intrarraquídeo:

- epidural
- extradural
- subdural

G06.2 Absceso extradural y subdural, no especificado

G07* Absceso y granuloma intracraneal e intrarraquídeo en enfermedades clasificadas en otra parte

Absceso del encéfalo:

- amebiano (A06.6†)
- gonocócico (A54.8†)
- tuberculoso (A17.8†)

Granuloma cerebral esquistosomiásico (B65.–†)

Tuberculoma de:

- encéfalo (A17.8†)
- meninges (A17.1†)

G08 Flebitis y tromboflebitis intracraneal e intrarraquídea

- embolia
 - endoflebitis
 - flebitis
 - tromboflebitis
 - trombosis
- } séptica, de senos venosos y venas intracraneales o intrarraquídeas

Excluye: flebitis y tromboflebitis intracraneal:

- como complicación (de):
 - aborto, embarazo molar o ectópico (O00–O07, O08.7)
 - embarazo, parto y puerperio (O22.5, O87.3)
 - no piógena (I67.6)
- flebitis y tromboflebitis intrarraquídea no piógena (G95.1)

G09 Secuelas de enfermedades inflamatorias del sistema nervioso central

Nota: Esta categoría se usa para indicar las afecciones cuyo código primario va de G00–G08 (esto es, excluyendo las categorías marcadas con asterisco (*)) como causa de secuelas que por sí solas se clasifican en otra parte. Las “secuelas” incluyen las afecciones especificadas como tales, como efectos tardíos, o que persisten un año o más después del comienzo de la afección causal. Para el uso de esta categoría, la referencia debe ser hecha de acuerdo con las guías y reglas de morbilidad y mortalidad señaladas en el Volumen 2.

Atrofias sistémicas que afectan principalmente el sistema nervioso central (G10–G13)

G10 Enfermedad de Huntington

Corea de Huntington

G11 Ataxia hereditaria

Excluye: neuropatía hereditaria e idiopática (G60.–)
parálisis cerebral infantil (G80.–)
trastornos metabólicos (E70–E90)

G11.0 Ataxia congénita no progresiva

- G11.1 Ataxia cerebelosa de iniciación temprana**
Nota: Comienzo generalmente antes de los 20 años
 Ataxia cerebelosa de iniciación temprana con:
- mioclonus [ataxia de Hunt]
 - reflejos tendinosos abolidos
 - temblor esencial
- Ataxia de Friedreich (autosómica recesiva)
 Ataxia espinocerebelosa recesiva ligada a cromosoma X
- G11.2 Ataxia cerebelosa de iniciación tardía**
Nota: Comienzo generalmente de los 20 años en adelante
- G11.3 Ataxia cerebelosa con reparación defectuosa del ADN**
 Ataxia telangiectásica [Louis-Bar]
Excluye: síndrome de Cockayne (Q87.1)
 xeroderma pigmentoso (Q82.1)
- G11.4 Paraplejía espástica hereditaria**
- G11.8 Otras ataxias hereditarias**
- G11.9 Ataxia hereditaria, no especificada**
- | | | |
|--------------|---|------------------------------|
| Ataxia SAI | } | cerebelosa(o) hereditaria(o) |
| Degeneración | | |
| Enfermedad | | |
| Síndrome | | |

G12 Atrofia muscular espinal y síndromes afines

- G12.0 Atrofia muscular espinal infantil, tipo I [Werdnig–Hoffman]**
- G12.1 Otras atrofas musculares espinales hereditarias**
 Atrofia muscular espinal:
- distal
 - forma:
 - adulta
 - escapuloperoneal
 - infantil, tipo II
 - juvenil, tipo III [Kugelberg–Welander]
- Parálisis bulbar infantil progresiva [Fazio–Londe]
- G12.2 Enfermedades de las neuronas motoras**
 Atrofia muscular espinal progresiva
 Enfermedad familiar de la neurona motora
 Esclerosis lateral:
- amiotrófica
 - primaria
- Parálisis bulbar progresiva
- G12.8 Otras atrofas musculares espinales y síndromes afines**
- G12.9 Atrofia muscular espinal, sin otra especificación**

G13* Atrofias sistémicas que afectan primariamente el sistema nervioso central en enfermedades clasificadas en otra parte

- G13.0*** **Neuromiopatía y neuropatía paraneoplásica**
 Neuromiopatía carcinomatosa (C00–C97†)
 Neuropatía paraneoplásica sensorial [Denny Brown] (C00–D48†)
- G13.1*** **Otras atrofas sistémicas que afectan el sistema nervioso central en enfermedad neoplásica**
 Encefalopatía límbica paraneoplásica (C00–D48†)
- G13.2*** **Atrofia sistémica que afecta primariamente el sistema nervioso central en el mixedema (E00.1†, E03.–†)**
- G13.8*** **Atrofia sistémica que afecta primariamente el sistema nervioso central en otras enfermedades clasificadas en otra parte**

Trastornos extrapiramidales y del movimiento (G20–G26)

G20 Enfermedad de Parkinson

- Hemiparkinsonismo
 Parálisis agitante
 Parkinsonismo o enfermedad de Parkinson:
- SAI
 - idiopático(a)
 - primario(a)

G21 Parkinsonismo secundario

- G21.0** **Síndrome neuroléptico maligno**
 Use código adicional de causa externa (Capítulo XX) si desea identificar la droga.
- G21.1** **Otro parkinsonismo secundario inducido por drogas**
 Use código adicional de causa externa (Capítulo XX) si desea identificar la droga.
- G21.2** **Parkinsonismo secundario debido a otros agentes externos**
 Use código adicional de causa externa (Capítulo XX) si desea identificar el agente externo.
- G21.3** **Parkinsonismo postencefalítico**
- G21.8** **Otros tipos de parkinsonismo secundario**
- G21.9** **Parkinsonismo secundario, no especificado**

G22* **Parkinsonismo en enfermedades clasificadas en otra parte**

Parkinsonismo sifilítico (A52.1†)

G23 **Otras enfermedades degenerativas de los núcleos de la base**

Excluye: degeneración de sistemas múltiples (G90.3)

G23.0 **Enfermedad de Hallervorden–Spatz**

Degeneración pálido-pigmentaria

G23.1 **Oftalmoplejía supranuclear progresiva [Steele–Richardson–Olszewski]**

G23.2 **Degeneración nigroestriada**

G23.8 **Otras enfermedades degenerativas específicas de los núcleos de la base**

Calcificación de los ganglios basales

G23.9 **Enfermedad degenerativa de los núcleos de la base, no especificada**

G24 **Distonía**

Incluye: disquinesia

Excluye: parálisis cerebral atetoide (G80.3)

G24.0 **Distonía inducida por drogas**

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga.

G24.1 **Distonía idiopática familiar**

Distonía idiopática SAI

G24.2 **Distonía idiopática no familiar**

G24.3 **Tortícolis espasmódica**

Excluye: tortícolis SAI (M43.6)

G24.4 **Distonía bucofacial idiopática**

Disquinesia bucofacial

G24.5 **Blefarospasmo**

G24.8 **Otras distonías**

G24.9 **Distonía, no especificada**

Disquinesia SAI

- G25 Otros trastornos extrapiramidales y del movimiento**
- G25.0 Temblor esencial**
Temblor familiar
Excluye: temblor SAI (R25.1)
- G25.1 Temblor inducido por drogas**
Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga.
- G25.2 Otras formas especificadas de temblor**
Temblor intencional
- G25.3 Mioclonía**
Mioclonía inducida por drogas
Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga, en los casos inducidos por droga.
Excluye: mioquimia facial (G51.4)
epilepsia mioclónica (G40.–)
- G25.4 Corea inducida por drogas**
Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga.
- G25.5 Otras coreas**
Corea SAI
Excluye: corea SAI con compromiso cardíaco (I02.0)
corea de Huntington (G10)
corea de Sydenham (I02.–)
corea reumática (I02.–)
- G25.6 Tics inducidos por drogas y otros tics de origen orgánico**
Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga, en los casos inducidos por droga.
Excluye: síndrome de la Tourette (F95.2)
tics SAI (F95.9)
- G25.8 Otros trastornos extrapiramidales y del movimiento**
Síndrome de:
- hombre rígido
 - piernas inquietas
- G25.9 Trastorno extrapiramidal y del movimiento, no especificado**
- G26* Trastornos extrapiramidales y del movimiento en enfermedades clasificadas en otra parte**

Otras enfermedades degenerativas del sistema nervioso
(G30–G32)

G30 Enfermedad de Alzheimer

Incluye: formas senil y presenil

Excluye: degeneración cerebral senil no clasificada en otra parte (G31.1)

demencia senil SAI (F03)
senilidad SAI (R54)

G30.0 Enfermedad de Alzheimer de comienzo temprano

Nota: comienzo generalmente antes de los 65 años

G30.1 Enfermedad de Alzheimer de comienzo tardío

Nota: comienzo generalmente de los 65 años en adelante

G30.8 Otros tipos de enfermedad de Alzheimer

G30.9 Enfermedad de Alzheimer, no especificada

G31 Otras enfermedades degenerativas del sistema nervioso, no clasificadas en otra parte

Excluye: síndrome de Reye (G93.7)

G31.0 Atrofia cerebral circunscrita

Afasia progresiva aislada
Enfermedad de Pick

G31.1 Degeneración cerebral senil no clasificada en otra parte

Excluye: enfermedad de Alzheimer (G30.–)
senilidad SAI (R54)

G31.2 Degeneración del sistema nervioso debida al alcohol

Ataxia cerebelosa	}	alcohólica
Degeneración cerebelosa		
Degeneración cerebral		
Encefalopatía		
Disfunción del sistema nervioso autónomo debida al alcohol		

G31.8 Otras enfermedades degenerativas especificadas del sistema nervioso

Degeneración de la sustancia gris [Alpers]
Encefalopatía necrotizante subaguda [Leigh]

G31.9 Degeneración del sistema nervioso, no especificada

G32* **Otros trastornos degenerativos del sistema nervioso en enfermedades clasificadas en otra parte**

G32.0* **Degeneración combinada subaguda de la médula espinal en enfermedades clasificadas en otra parte**

Degeneración combinada subaguda de la médula espinal en deficiencia de vitamina B₁₂ (E53.8†)

G32.8* **Otros trastornos degenerativos especificados del sistema nervioso en enfermedades clasificadas en otra parte**

Enfermedades desmielinizantes del sistema nervioso central
(G35–G37)

G35 **Esclerosis múltiple**

Esclerosis múltiple (del, de la):

- SAI
- diseminada
- generalizada
- médula espinal
- tallo encefálico

G36 **Otras desmielinizaciones diseminadas agudas**

Excluye: encefalitis y encefalomiелitis postinfecciosas SAI (G04.8)

G36.0 **Neuromielitis óptica [Devic]**

Desmielinización en la neuritis óptica

Excluye: neuritis óptica SAI (H46)

G36.1 **Leucoencefalitis hemorrágica aguda y subaguda [Hurst]**

G36.8 **Otras desmielinizaciones agudas diseminadas especificadas**

G36.9 **Desmielinización diseminada aguda, sin otra especificación**

- G37** **Otras enfermedades desmielinizantes del sistema nervioso central**
- G37.0** **Esclerosis difusa**
Encefalitis periaxial
Enfermedad de Schilder
Excluye: enfermedad de Addison–Schilder [adrenoleucodistrofia] (E71.3)
- G37.1** **Desmielinización central del cuerpo caloso**
- G37.2** **Mielinólisis central pontina**
- G37.3** **Mielitis transversa aguda en enfermedad desmielinizante del sistema nervioso central**
Mielitis transversa aguda SAI
Excluye: esclerosis múltiple (G35)
neuromielitis óptica [Devic] (G36.0)
- G37.4** **Mielitis necrotizante subaguda**
- G37.5** **Esclerosis concéntrica [Baló]**
- G37.8** **Otras enfermedades desmielinizantes del sistema nervioso central, especificadas**
- G37.9** **Enfermedad desmielinizante del sistema nervioso central, no especificada**

Trastornos episódicos y paroxísticos (G40–G47)

- G40** **Epilepsia**
Excluye: ataque (convulsivo) SAI (R56.8)
estado epiléptico (G41.–)
parálisis de Todd (G83.8)
síndrome de Landau–Kleffner (F80.3)
- G40.0** **Epilepsia y síndromes epilépticos idiopáticos relacionados con localizaciones (focales) (parciales) y con ataques de inicio localizado**
Epilepsia infantil benigna con EEG con puntas centrotemporales
Epilepsia infantil con EEG con paroxismos occipitales
- G40.1** **Epilepsia y síndromes epilépticos sintomáticos relacionados con localizaciones (focales) (parciales) y con ataques parciales simples**
Ataques sin alteración de la conciencia
Ataques epilépticos parciales que se transforman en ataques secundariamente generalizados

- G40.2 Epilepsia y síndromes epilépticos sintomáticos relacionados con localizaciones (focales) (parciales) y con ataques parciales complejos**
 Ataques con alteración de la conciencia, a menudo con automatismos
 Ataques epilépticos complejos que evolucionan secundariamente en ataques generalizados
- G40.3 Epilepsia y síndromes epilépticos idiopáticos generalizados**
 Ataques epilépticos no especificados:
- atónicos
 - clónicos
 - mioclónicos
 - tónicos
 - tónico-clónicos
- Ausencia epiléptica infantil [picnolepsia]
 Ausencia epiléptica juvenil
 Convulsiones neonatales benignas (familiares)
 Epilepsia con ataques de gran mal al despertar
 Epilepsia mioclónica benigna infantil
 Epilepsia mioclónica juvenil [pequeño mal impulsivo]
- G40.4 Otras epilepsias y síndromes epilépticos generalizados**
 Ataques de Salaam
 Encefalopatía mioclónica sintomática precoz
 Epilepsia con:
- ataques estaticomioclónicos
 - ausencias mioclónicas
- Espasmos infantiles
 Síndrome de Lennox–Gastaut
 Síndrome de West
- G40.5 Síndromes epilépticos especiales**
 Ataques epilépticos relacionados con:
- alcohol
 - cambios hormonales
 - drogas
 - estrés
 - privación del sueño
 - tensión psicosocial
- Epilepsia parcial continua [Kozhevnikof]
 Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga, en los casos inducidos por droga.
- G40.6 Ataques de gran mal, no especificados (con o sin pequeño mal)**
- G40.7 Pequeño mal, no especificado (sin ataque de gran mal)**

G40.8 Otras epilepsias
Epilepsias y síndromes epilépticos sin determinar si son focales o generalizados

G40.9 Epilepsia, tipo no especificado
Ataque(s) SAI }
Convulsiones SAI } epiléptico(a)(s)
Crisis SAI }

G41 Estado de mal epiléptico

G41.0 Estado de gran mal epiléptico
Estado epiléptico tónico-clónico
Excluye: epilepsia parcial continua [Kozhevnikof] (G40.5)

G41.1 Estado de pequeño mal epiléptico
Estado de ausencia epiléptica

G41.2 Estado de mal epiléptico parcial complejo

G41.8 Otros estados epilépticos

G41.9 Estado de mal epiléptico de tipo no especificado

G43 Migraña

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga, en los casos inducidos por drogas.

Excluye: cefalea SAI (R51)

G43.0 Migraña sin aura [migraña común]

G43.1 Migraña con aura [migraña clásica]

Migraña:

- basilar
- con:
 - aura de inicio agudo
 - aura prolongada
 - aura sin cefalea
 - aura típica
- equivalente
- familiar hemipléjica

G43.2 Estado migrañoso

G43.3 Migraña complicada

G43.8 Otras migrañas

Migraña:

- oftalmopléjica
- retiniana

G43.9 Migraña, no especificada

G44 Otros síndromes de cefalea

Excluye: cefalalgia SAI (R51)
dolor facial atípico (G50.1)
neuralgia del trigémino (G50.0)

G44.0 Síndrome de cefalea en racimos

Cefalea en racimos:
• crónica
• episódica
Hemicránea paroxística crónica

G44.1 Cefalea vascular, NCOP

Cefalea vascular SAI

G44.2 Cefalea debida a tensión

Cefalea de tipo tensional:
• SAI
• crónica
• episódica

G44.3 Cefalea postraumática crónica**G44.4 Cefalea inducida por drogas, no clasificada en otra parte**

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga, en los casos inducidos por droga.

G44.8 Otros síndromes de cefalea especificados**G45 Ataques de isquemia cerebral transitoria y síndromes afines**

Excluye: isquemia cerebral neonatal (P91.0)

G45.0 Síndrome arterial vértebro-basilar**G45.1 Síndrome de la arteria carótida (hemisférico)****G45.2 Síndromes arteriales precerebrales bilaterales y múltiples****G45.3 Amaurosis fugaz****G45.4 Amnesia global transitoria**

Excluye: amnesia SAI (R41.3)

G45.8 Otras isquemias cerebrales transitorias y síndromes afines**G45.9 Isquemia cerebral transitoria, sin otra especificación**

Espasmo de la arteria cerebral
Isquemia cerebral transitoria SAI

G46* Síndromes vasculares encefálicos en enfermedades cerebrovasculares (I60–I67†)**G46.0* Síndrome de la arteria cerebral media (I66.0†)**

- G46.1*** Síndrome de la arteria cerebral anterior (I66.1†)
- G46.2*** Síndrome de la arteria cerebral posterior (I66.2†)
- G46.3*** Síndromes apopléticos del tallo encefálico (I60–I67†)
 Síndrome de:
 - Benedikt
 - Claude
 - Foville
 - Millard–Gubler
 - Wallenberg
 - Weber
- G46.4*** Síndrome de infarto cerebeloso (I60–I67†)
- G46.5*** Síndrome lacunar motor puro (I60–I67†)
- G46.6*** Síndrome lacunar sensorial puro (I60–I67†)
- G46.7*** Otros síndromes lacunares (I60–I67†)
- G46.8*** Otros síndromes vasculares encefálicos en enfermedades cerebrovasculares (I60–I67†)

G47 Trastornos del sueño

Excluye: pesadillas (F51.5)
 sonambulismo (F51.3)
 terrores nocturnos (F51.4)
 trastornos psicógenos del sueño (F51.–)

- G47.0** Trastornos del inicio y del mantenimiento del sueño [insomnios]
- G47.1** Trastornos de somnolencia excesiva [hipersomnios]
- G47.2** Trastornos del ritmo nictameral
 Irregularidad del ritmo dormir–despertar
 Síndrome de la fase de sueño retrasada
- G47.3** Apnea del sueño
 Apnea del sueño:
 - central
 - obstructiva*Excluye:* apnea del sueño en el recién nacido (P28.3)
 síndrome de Pickwick (E66.2)
- G47.4** Narcolepsia y cataplexia
- G47.8** Otros trastornos del sueño
 Síndrome de Kleine–Levin
- G47.9** Trastorno del sueño, no especificado

Trastornos de los nervios, de las raíces y de los plexos nerviosos (G50–G59)

Excluye: trastornos traumáticos presentes de los nervios, de las raíces y de los plexos nerviosos —ver lesión nerviosa por región anatómica

neuralgia	}	SAI (M79.2)
neuritis		

neuritis periférica en el embarazo (O26.8)
radiculitis SAI (M54.1)

G50 Trastornos del nervio trigémino

Incluye: trastornos del quinto par craneal

- G50.0** Neuralgia del trigémino
Síndrome de dolor facial paroxístico
Tic doloroso
- G50.1** Dolor facial atípico
- G50.8** Otros trastornos del trigémino
- G50.9** Trastorno del trigémino, no especificado

G51 Trastornos del nervio facial

Incluye: trastornos del séptimo par craneal

- G51.0** Parálisis de Bell
Parálisis facial
- G51.1** Ganglionitis geniculada
Excluye: ganglionitis geniculada postherpética (B02.2)
- G51.2** Síndrome de Melkersson
Síndrome de Melkersson–Rosenthal
- G51.3** Espasmo hemifacial clónico
- G51.4** Mioquimia facial
- G51.8** Otros trastornos del nervio facial
- G51.9** Trastorno del nervio facial, no especificado

G52 Trastornos de otros nervios craneales

Excluye: estrabismo paralítico debido a parálisis del nervio (H49.0–H49.2)

trastornos del:

- nervio auditivo [VIII] (H93.3)
- nervio óptico [II] (H46, H47.0)

- G52.0** Trastornos del nervio olfatorio
Trastornos del primer par craneal [I]

- G52.1** **Trastornos del nervio glossofaríngeo**
Neuralgia glossofaríngea
Trastornos del noveno par craneal [IX]
- G52.2** **Trastornos del nervio vago**
Trastornos del nervio neumogástrico [X] par
- G52.3** **Trastornos del nervio hipogloso**
Trastornos del duodécimo par craneal [XII]
- G52.7** **Trastornos de múltiples nervios craneales**
Polineuritis craneal
- G52.8** **Trastornos de otros nervios craneales especificados**
- G52.9** **Trastorno de nervio craneal, no especificado**

G53* **Trastornos de los nervios craneales en enfermedades clasificadas en otra parte**

- G53.0*** **Neuralgia postherpes zoster (B02.2†)**
Ganglionitis geniculada postherpética
Neuralgia del trigémino postherpética
- G53.1*** **Parálisis múltiple de los nervios craneales en enfermedades infecciosas y parasitarias clasificadas en otra parte (A00–B99†)**
- G53.2*** **Parálisis múltiple de los nervios craneales, en la sarcoidosis (D86.8†)**
- G53.3*** **Parálisis múltiple de los nervios craneales, en enfermedades neoplásicas (C00–D48†)**
- G53.8*** **Otros trastornos de los nervios craneales en otras enfermedades clasificadas en otra parte**

G54 **Trastornos de las raíces y de los plexos nerviosos**

Excluye: espondilosis (M47.–)
neuralgia o neuritis SAI (M79.2)
neuritis o radiculitis:

<ul style="list-style-type: none"> • braquial SAI • lumbar SAI • lumbosacra SAI • torácica SAI 	}	(M54.1)
--	---	---------

radiculitis SAI
radiculopatía SAI
trastornos de los discos intervertebrales (M50–M51)
trastornos traumáticos presentes de las raíces y plexos nerviosos —ver lesión nerviosa por región anatómica

- G54.0** **Trastornos del plexo braquial**
Síndrome del orificio de salida torácico

- G54.1 Trastornos del plexo lumbosacro
- G54.2 Trastornos de la raíz cervical, no clasificados en otra parte
- G54.3 Trastornos de la raíz torácica, no clasificados en otra parte
- G54.4 Trastornos de la raíz lumbosacra, no clasificados en otra parte
- G54.5 **Amiotrofia neurálgica**
Neuritis de la cintura escapular
Síndrome de Parsonage–Aldren–Turner
- G54.6 **Síndrome del miembro fantasma con dolor**
- G54.7 **Síndrome del miembro fantasma sin dolor**
Síndrome del miembro fantasma SAI
- G54.8 **Otros trastornos de las raíces y plexos nerviosos**
- G54.9 **Trastorno de la raíz y plexos nerviosos, no especificado**

G55* **Compresiones de las raíces y de los plexos nerviosos en enfermedades clasificadas en otra parte**

- G55.0* **Compresiones de las raíces y plexos nerviosos en enfermedades neoplásicas (C00–D48†)**
- G55.1* **Compresiones de las raíces y plexos nerviosos en trastornos de los discos intervertebrales (M50–M51†)**
- G55.2* **Compresiones de las raíces y plexos nerviosos en la espondilosis (M47.–†)**
- G55.3* **Compresiones de las raíces y plexos nerviosos en otras dorsopatías (M45–M46†, M48.–†, M53–M54†)**
- G55.8* **Compresiones de las raíces y plexos nerviosos en otras enfermedades clasificadas en otra parte**

G56 **Mononeuropatías del miembro superior**

Excluye: trastorno nervioso traumático presente —ver traumatismo de nervios por región anatómica

- G56.0 **Síndrome del túnel carpiano**
- G56.1 **Otras lesiones del nervio mediano**
- G56.2 **Lesión del nervio cubital**
Parálisis tardía del nervio cubital
- G56.3 **Lesión del nervio radial**
- G56.4 **Causalgia**
- G56.8 **Otras mononeuropatías del miembro superior**
Neuroma interdigital del miembro superior

G56.9 Mononeuropatía del miembro superior, sin otra especificación

G57 Mononeuropatías del miembro inferior

Excluye: trastorno nervioso traumático presente —ver traumatismo de nervios por región anatómica

G57.0 Lesión del nervio ciático

Excluye: ciática SAI (M54.3)
ciática atribuida a lesión del disco intervertebral (M51.1)

G57.1 Meralgia parestésica

Síndrome del nervio femorocutáneo

G57.2 Lesión del nervio crural

G57.3 Lesión del nervio ciático poplíteo externo

Parálisis del nervio peroneo

G57.4 Lesión del nervio ciático poplíteo interno

G57.5 Síndrome del túnel calcáneo

G57.6 Lesión del nervio plantar

Metatarsalgia de Morton

G57.8 Otras mononeuropatías del miembro inferior

Neuroma interdigital del miembro inferior

G57.9 Mononeuropatía del miembro inferior, sin otra especificación

G58 Otras mononeuropatías

G58.0 Neuropatía intercostal

G58.7 Mononeuritis múltiple

G58.8 Otras mononeuropatías especificadas

G58.9 Mononeuropatía, no especificada

G59* Mononeuropatía en enfermedades clasificadas en otra parte

G59.0* Mononeuropatía diabética (E10–E14† con cuarto carácter común .4)

G59.8* Otras mononeuropatías en enfermedades clasificadas en otra parte

Polineuropatías y otros trastornos del sistema nervioso periférico (G60–G64)

Excluye: neuralgia SAI (M79.2)
neuritis SAI (M79.2)
neuritis periférica en el embarazo (O26.8)
radiculitis SAI (M54.1)

G60 Neuropatía hereditaria e idiopática

G60.0 Neuropatía hereditaria motora y sensorial

Atrofia muscular peroneal (tipo hipertrófico) (tipo axónico)
Enfermedad de Charcot–Marie–Tooth
Enfermedad de Déjerine–Sottas
Neuropatía hereditaria motora y sensorial, tipos I–IV
Neuropatía hipertrófica de la infancia
Síndrome de Roussy Lévy

G60.1 Enfermedad de Refsum

G60.2 Neuropatía asociada con ataxia hereditaria

G60.3 Neuropatía progresiva idiopática

G60.8 Otras neuropatías hereditarias e idiopáticas

Enfermedad de Morvan
Neuropatía sensorial hereditaria dominante
Neuropatía sensorial hereditaria recesiva
Síndrome de Nelaton

G60.9 Neuropatía hereditaria e idiopática, sin otra especificación

G61 Polineuropatía inflamatoria

G61.0 Síndrome de Guillain–Barré

Polineuritis (post) infecciosa aguda

G61.1 Neuropatía al suero

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la causa.

G61.8 Otras polineuropatías inflamatorias

G61.9 Polineuropatía inflamatoria, no especificada

G62 Otras polineuropatías

- G62.0 Polineuropatía inducida por drogas**
Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga.
- G62.1 Polineuropatía alcohólica**
- G62.2 Polineuropatía debida a otro agente tóxico**
Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar el agente tóxico.
- G62.8 Otras polineuropatías especificadas**
Polineuropatía debida a radiación
Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la causa.
- G62.9 Polineuropatía, no especificada**
Neuropatía SAI

G63* Polineuropatías en enfermedades clasificadas en otra parte

- G63.0*** Polineuropatía en enfermedades infecciosas y parasitarias clasificadas en otra parte
Polineuropatía en:
- difteria (A36.8†)
 - enfermedad de Lyme (A69.2†)
 - herpes zoster (B02.2†)
 - lepra (A30.-†)
 - mononucleosis infecciosa (B27.-†)
 - parotiditis (B26.8†)
 - sífilis congénita (A50.4†)
 - sífilis tardía (A52.1†)
 - tuberculosis (A17.8†)
- G63.1*** Polineuropatía en enfermedad neoplásica (C00–D48†)
- G63.2*** Polineuropatía diabética (E10–E14† con cuarto carácter común .4)
- G63.3*** Polineuropatía en otras enfermedades endocrinas y metabólicas (E00–E07†, E15–E16†, E20–E34†, E70–E89†)
- G63.4*** Polineuropatía en deficiencia nutricional (E40–E64†)
- G63.5*** Polineuropatía en trastornos del tejido conectivo sistémico (M30–M35†)
- G63.6*** Polineuropatía en otros trastornos osteomusculares (M00–M25†, M40–M96†)

G63.8* **Polineuropatía en otras enfermedades clasificadas en otra parte**
Neuropatía urémica (N18.8†)

G64 **Otros trastornos del sistema nervioso periférico**
Trastorno del sistema nervioso periférico SAI

Enfermedades musculares y de la unión neuromuscular (G70–G73)

G70 **Miastenia gravis y otros trastornos neuromusculares**

Excluye: botulismo (A05.1)
miastenia gravis neonatal transitoria (P94.0)

G70.0 **Miastenia gravis**
Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga, en los casos inducidos por drogas.

G70.1 **Trastornos tóxicos neuromusculares**
Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar el agente tóxico.

G70.2 **Miastenia congénita o del desarrollo**

G70.8 **Otros trastornos neuromusculares especificados**

G70.9 **Trastorno neuromuscular, no especificado**

G71 Trastornos musculares primarios

Excluye: artrogriposis múltiple congénita (Q74.3)
miositis (M60.–)
trastornos metabólicos (E70–E90)

G71.0 Distrofia muscular

Distrofia muscular (de la):

- autosómica recesiva, tipo infantil, semejante a Duchenne o Becker
- benigna [Becker]
- cintura-pélvica
- distal
- escapulooperoneal
- escapulooperoneal benigna con contracturas precoces [Emery–Dreifuss]
- fascioescapulohumeral
- grave [Duchenne]
- ocular
- oculofaríngea

Excluye: distrofia muscular congénita:

- SAI (G71.2)
- con anomalías morfológicas específicas de la fibra muscular (G71.2)

G71.1 Trastornos miotónicos

Distrofia miotónica [Steinert]

Miotonía:

- condrodistrófica
- inducida por drogas
- sintomática

Miotonía congénita:

- SAI
- dominante [Thomsen]
- recesiva [Becker]

Neuromiotonía [Isaacs]

Paramiotonía congénita

Pseudomiotonía

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga, en los casos inducidos por drogas.

G71.2 Miopatías congénitas

Desproporción del tipo de fibra

Distrofia muscular congénita:

- SAI
 - con anomalías morfológicas específicas de la fibra muscular
- Enfermedad (del):
- mininuclear
 - multinuclear
 - núcleo central

Miopatía miotubular (centronuclear)

Miopatía nemalina

G71.3 Miopatía mitocondrial, no clasificada en otra parte

G71.8 Otros trastornos primarios de los músculos

G71.9 Trastorno primario del músculo, tipo no especificado

Miopatía hereditaria SAI

G72

Otras miopatías

Excluye: artrogriposis múltiple congénita (Q74.3)
 dermatopolimiositis (M33.–)
 infarto isquémico del músculo (M62.2)
 miositis (M60.–)
 polimiositis (M33.2)

G72.0 Miopatía inducida por drogas

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la droga.

G72.1 Miopatía alcohólica

G72.2 Miopatía debida a otros agentes tóxicos

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar el agente tóxico.

G72.3 Parálisis periódica

Parálisis periódica (familiar):

- hipercalémica
- hipocalémica
- miotónica
- normocalémica

G72.4 Miopatía inflamatoria, no clasificada en otra parte

G72.8 Otras miopatías especificadas

G72.9 Miopatía, no especificada

G73* **Trastornos del músculo y de la unión neuromuscular en enfermedades clasificadas en otra parte**

- G73.0*** **Síndromes miasténicos en enfermedades endocrinas**
 Síndromes miasténicos en:
- amiotrofia diabética (E10–E14† con cuarto carácter común .4)
 - tirotoxicosis [hipertiroidismo](E05.–†)
- G73.1*** **Síndrome de Eaton–Lambert (C80†)**
- G73.2*** **Otros síndromes miasténicos en enfermedad neoplásica (C00–D48†)**
- G73.3*** **Síndromes miasténicos en otras enfermedades clasificadas en otra parte**
- G73.4*** **Miopatía en enfermedades infecciosas y parasitarias clasificadas en otra parte**
- G73.5*** **Miopatía en enfermedades endocrinas**
 Miopatía en:
- hiperparatiroidismo (E21.0–E21.3†)
 - hipoparatiroidismo (E20.–†)
- Miopatía tirotóxica (E05.–†)
- G73.6*** **Miopatía en enfermedades metabólicas**
 Miopatía en:
- trastornos del almacenamiento del glucógeno (E74.0†)
 - trastornos del almacenamiento de los lípidos (E75.–†)
- G73.7*** **Miopatía en otras enfermedades clasificadas en otra parte**
 Miopatía en:
- artritis reumatoide (M05–M06†)
 - esclerodermia (M34.8†)
 - lupus eritematoso sistémico (M32.1†)
 - síndrome de Sjögren (M35.0†)

Parálisis cerebral y otros síndromes paralíticos (G80–G83)

G80 **Parálisis cerebral infantil**

Incluye: enfermedad de Little

Excluye: paraplejía espástica hereditaria (G11.4)

- G80.0** **Parálisis cerebral espástica**
 Parálisis (cerebral) espástica congénita

- G80.1** **Diplejía espástica**

- G80.2 Hemiplejía infantil**
- G80.3 Parálisis cerebral discinética**
Parálisis cerebral atetoide
- G80.4 Parálisis cerebral atáxica**
- G80.8 Otros tipos de parálisis cerebral infantil**
Síndromes de parálisis cerebral mixta
- G80.9 Parálisis cerebral infantil, sin otra especificación**
Parálisis cerebral SAI

G81 Hemiplejía

Nota: Esta categoría se usa en la codificación primaria solamente cuando se informa la hemiplejía (completa) (incompleta) sin otra especificación, o cuando se indica que es antigua o de larga duración pero no se menciona la causa. Se usa también en la codificación múltiple para identificar el tipo de hemiplejía resultante de cualquier causa.

Excluye: parálisis cerebral infantil y congénita (G80.–)

- G81.0 Hemiplejía flácida**
- G81.1 Hemiplejía espástica**
- G81.9 Hemiplejía, no especificada**

G82 Paraplejía y cuadriplejía

Nota: Esta categoría se usa en la codificación primaria solamente cuando se informan estas afecciones sin otra especificación, o cuando se indican que son antiguas o de larga duración, pero no se menciona la causa. Se usa también en la codificación múltiple para identificar afecciones de este tipo resultantes de cualquier causa.

Excluye: parálisis cerebral infantil y congénita (G80.–)

- G82.0 Paraplejía flácida**
- G82.1 Paraplejía espástica**
- G82.2 Paraplejía, no especificada**
Parálisis de ambos miembros inferiores SAI
Paraplejía (inferior) SAI
- G82.3 Cuadriplejía flácida**
- G82.4 Cuadriplejía espástica**
- G82.5 Cuadriplejía, no especificada**
Tetraplejía SAI

G83 Otros síndromes paralíticos

Nota: Esta categoría se usa en la codificación primaria solamente cuando se informan estas afecciones sin otra especificación, o cuando se indica que son antiguas o de larga duración pero no se menciona la causa. Se usa también en la codificación múltiple para identificar las afecciones de este tipo resultantes de cualquier causa.

Incluye: parálisis (completa) (incompleta), excepto las clasificadas en G80–G82

G83.0 Diplejía de los miembros superiores

Diplejía (superior)

Parálisis de ambos miembros superiores

G83.1 Monoplejía de miembro inferior

Parálisis de miembro inferior

G83.2 Monoplejía de miembro superior

Parálisis de miembro superior

G83.3 Monoplejía, no especificada

G83.4 Síndrome de la cola de caballo

Vejiga neurogénica debida a síndrome de la cauda equina

Excluye: vejiga medular SAI (G95.8)

G83.8 Otros síndromes paralíticos especificados

Parálisis de Todd (postepiléptica)

G83.9 Síndrome paralítico, no especificado

Otros trastornos del sistema nervioso (G90–G99)

G90 Trastornos del sistema nervioso autónomo

Excluye: disfunción del sistema nervioso autónomo debida al alcohol (G31.2)

G90.0 Neuropatía autónoma periférica idiopática

Síncope del seno carotídeo

G90.1 Disautonomía familiar [Síndrome de Riley–Day]

G90.2 Síndrome de Horner

Síndrome de Bernard(–Horner)

G90.3 Degeneración de sistemas múltiples

Hipotensión ortostática neurógena [Shy–Drager]

Excluye: hipotensión ortostática SAI (I95.1)

- G90.8 Otros trastornos del sistema nervioso autónomo**
G90.9 Trastorno del sistema nervioso autónomo, no especificado

G91 Hidrocéfalo

Incluye: hidrocéfalo adquirido

Excluye: hidrocéfalo congénito (Q03.–)
 hidrocéfalo debido a toxoplasmosis congénita (P37.1)

- G91.0 Hidrocéfalo comunicante**
G91.1 Hidrocéfalo obstructivo
G91.2 Hidrocéfalo de presión normal
G91.3 Hidrocéfalo postraumático, sin otra especificación
G91.8 Otros tipos de hidrocéfalo
G91.9 Hidrocéfalo, no especificado

G92 Encefalopatía tóxica

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar el agente tóxico.

G93 Otros trastornos del encéfalo

- G93.0 Quiste cerebral**
 Quiste:
 • aracnoideo
 • porencefálico adquirido
Excluye: quiste periventricular adquirido del recién nacido (P91.1)
 quiste cerebral congénito (Q04.6)
- G93.1 Lesión cerebral anóxica, no clasificada en otra parte**
Excluye: anoxia neonatal (P21.9)
 cuando complica (el, la):
 • aborto, embarazo ectópico o molar (O00–O07, O08.8)
 • atención médica y quirúrgica (T80–T88)
 • embarazo, parto y puerperio (O29.2, O74.3, O89.2)
- G93.2 Hipertensión intracraneal benigna**
Excluye: encefalopatía hipertensiva (I67.4)
- G93.3 Síndrome de fatiga postviral**
 Encefalomielitis miálgica benigna
- G93.4 Encefalopatía no especificada**
Excluye: encefalopatía alcohólica (G31.2)
 encefalopatía tóxica (G92)

G93.5 Compresión del encéfalo

Compresión }
Hernia } (del tallo) encefálico

Excluye: compresión traumática del encéfalo:

- difusa (S06.2)
- focal (S06.3)

G93.6 Edema cerebral

Excluye: edema cerebral:

- debido a traumatismo del nacimiento (P11.0)
- traumático (S06.1)

G93.7 Síndrome de Reye

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la causa.

G93.8 Otros trastornos especificados del encéfalo

Encefalopatía postradiación

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar la causa.

G93.9 Trastorno del encéfalo, no especificado

G94* **Otros trastornos del encéfalo en enfermedades clasificadas en otra parte**

G94.0* Hidrocéfalo en enfermedades infecciosas y parasitarias clasificadas en otra parte (A00–B99†)

G94.1* Hidrocéfalo en enfermedad neoplásica (C00–D48†)

G94.2* Hidrocéfalo en otras enfermedades clasificadas en otra parte

G94.8* Otros trastornos encefálicos especificados en enfermedades clasificadas en otra parte

G95 **Otras enfermedades de la médula espinal**

Excluye: mielitis (G04.–)

G95.0 Siringomielia y siringobulbia

G95.1 Mielopatías vasculares

Edema }
Infarto agudo (embólico) (no embólico) } de la médula espinal
Trombosis arterial }
Flebitis y tromboflebitis intraespinal no piógena
Hematomielia
Mielopatía necrótica subaguda

Excluye: flebitis y tromboflebitis intraespinal, excepto la no piógena (G08)

G95.2 Compresión medular, no especificada

G95.8 Otras enfermedades especificadas de la médula espinal

Mielopatía inducida por:

- drogas
- radiación

Vejiga medular SAI

Use código adicional de causa externa (Capítulo XX), si desea identificar el agente externo.

Excluye: disfunción neuromuscular de la vejiga sin mención de lesión de la médula espinal (N31.–)

vejiga neurogénica:

- SAI (N31.9)
- debida al síndrome de la cauda equina (G83.4)

G95.9 Enfermedad de la médula espinal, no especificada

Mielopatía SAI

G96

Otros trastornos del sistema nervioso central

G96.0 Pérdida de líquido cefalorraquídeo

Excluye: por punción espinal (G97.0)

G96.1 Trastornos de las meninges, no clasificados en otra parte

Adherencias meníngeas (cerebrales) (espinales)

G96.8 Otros trastornos especificados del sistema nervioso central

G96.9 Trastorno del sistema nervioso central, no especificado

G97

Trastornos del sistema nervioso consecutivos a procedimientos, no clasificados en otra parte

G97.0 Pérdida de líquido cefalorraquídeo por punción espinal

G97.1 Otra reacción a la punción espinal y lumbar

G97.2 Hipotensión intracraneal posterior a anastomosis ventricular

G97.8 Otros trastornos del sistema nervioso consecutivos a procedimientos

G97.9 Trastornos no especificados del sistema nervioso, consecutivos a procedimientos

G98

Otros trastornos del sistema nervioso, no clasificados en otra parte

Trastorno del sistema nervioso SAI

G99* **Otros trastornos del sistema nervioso en enfermedades clasificadas en otra parte**

G99.0* **Neuropatía autonómica en enfermedades metabólicas y endocrinas**

Neuropatía autonómica:

- amiloidea (E85.-†)
- diabética (E10–E14† con cuarto carácter común .4)

G99.1* **Otros trastornos del sistema nervioso autónomo en otras enfermedades clasificadas en otra parte**

G99.2* **Mielopatía en enfermedades clasificadas en otra parte**

Mielopatía en:

- enfermedad neoplásica (C00–D48†)
- espondilosis (M47.-†)
- trastornos de los discos intervertebrales (M50.0†, M51.0†)

Síndrome de compresión de la arteria vertebral y espinal anterior (M47.0†)

G99.8* **Otros trastornos especificados del sistema nervioso en enfermedades clasificadas en otra parte**